This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

29.03.99

日本国特許庁 PATENT OFFICE

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

09/622931

REC'D 28 MAY 1999

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の**出館事**類に**記載されて**いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

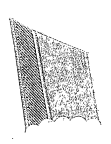
1998年 2月27日

出 願 番 号 Application Number:

平成10年特許願第047304号

出 願 人 Applicant (s):

鐘淵化学工業株式会社



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

1999年 5月14日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 保佐山建龍門

特平10-04730

【書類名】

特許願

【整理番号】

KEN-3436

【提出日】

平成10年 2月27日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C08F 8/14

C08L 33/08

CO8L 33/10

【発明の名称】

重合体及び硬化性組成物

【請求項の数】

21

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県神戸市兵庫区吉田町1丁目2-80

鐘淵化学工業株式会社総合研究所神戸研究

所

【氏名】

中川 佳樹

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県神戸市兵庫区吉田町1丁目2-80

鐘淵化学工業株式会社総合研究所神戸研究

所

【氏名】

北野 健一

【特許出願人】

【識別番号】

000000941

【氏名又は名称】

鐘淵化学工業株式会社

【代表者】

古田 武

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

005027

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書

【プルーフの要否】

【書類名】 明細書

【発明の名称】 重合体及び硬化性組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】一般式1

【化1】

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。)

で表される基を、1分子あたり少なくとも1個、分子末端に有する(メタ)ア クリル系重合体。

【請求項2】請求項1において、Rが水素、または、メチル基である(メタ) アクリル系重合体。

【請求項3】重合体主鎖が、有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル 化合物を開始剤、周期律表第8族、9族、10族、または11族元素を中心金 属とする金属錯体を触媒として(メタ)アクリル系モノマーを重合して製造さ れた(メタ)アクリル系重合体からなることを特徴とする請求項1、2記載の 重合体。

【請求項4】触媒とする金属錯体が銅、ニッケル、ルテニウム、又は鉄の錯体 より選ばれる請求項3記載の重合体。

【請求項5】触媒とする金属錯体が銅の錯体である請求項3記載の重合体。

【請求項6】重合体主鎖が、連鎖移動剤を用いた(メタ)アクリル系モノマー の重合により製造された(メタ)アクリル系重合体からなることを特徴とする 請求項1、2記載の重合体。

【請求項7】一般式2

 $-CH_2-C(R^1)(CO_2R^2)(X)$ (2)

(式中、 R^1 は、水素、又は、メチル基を表す。 R^2 は、炭素数 $1 \sim 200$ アルキル基、炭素数 $6 \sim 200$ アリール基、又は、炭素数 $7 \sim 200$ アラルキル基を表す。Xは、塩素、臭素、又は、ヨウ素を表す。)で表される末端構造を有する(メタ)アクリル系重合体と、一般式 3【化 2】

$$M^{+-O}$$
 C
 C
 CH_2
 CH_2
 CH_2

(式中、Rは水素、または、炭素数 $1 \sim 20$ の有機基を表す。 M^+ はアルカリ 金属、または4 級アンモニウムイオンを表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されたことを特徴とする請求項1~6 記載の重合体。

【請求項8】末端に水酸基を有する(メタ)アクリル系重合体と、一般式4 【化3】

$$X C C CH_2 (4)$$

(式中、Rは水素、または、炭素数 $1\sim20$ の有機基を表す。Xは塩素、または臭素を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されたことを特徴とする請求項1~6 記載の重合体。

【請求項9】末端に水酸基を有する(メタ)アクリル系重合体に、ジイソシアネート化合物を反応させ、残存イソシアネート基と一般式5

【化4】

$$HO \longrightarrow R' \longrightarrow C \longrightarrow CH_2$$
 (5)

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。R'は炭素数2~20の2価の有機基を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されたことを特徴とする請求項 $1\sim6$ 記載の重合体。

【請求項10】請求項7~9においてRが水素、または、メチル基である(メタ)アクリル系重合体。

【請求項11】 (メタ) アクリル系重合体がポリ (アクリル酸エステル) 系重合体である請求項1~10記載の重合体。

【請求項12】 (メタ) アクリル系重合体がポリ (アクリル酸ブチル) 系重合体である請求項1~11記載の重合体。

【請求項13】数平均分子量が3000以上である請求項1~12記載の重合体。

【請求項14】ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比(Mw/Mn)の値が1.8以下である請求項1~13記載の重合体。

【請求項15】(1)請求項1~14に記載の重合体、及び(2)光重合開始 剤を含有する光及び電子線硬化性組成物。

【請求項16】光重合開始剤が光ラジカル開始剤である請求項15記載の光及 び電子線硬化性組成物。

【請求項17】光重合開始剤が光アニオン開始剤である請求項15記載の光及び電子線硬化性組成物。

【請求項18】ラジカル重合性の基を持つモノマー及びオリゴマーを含有する

ことを特徴とする請求項15又は16記載の電子線硬化性組成物。

【請求項19】アニオン重合性の基を持つモノマー及びオリゴマーを含有する ことを特徴とする請求項15又は17記載の電子線硬化性組成物。

【請求項20】(メタ)アクリル系基を有する、モノマー及び/又はオリゴマーを含有することを特徴とする請求項16~19記載の電子線硬化性組成物。

【請求項21】 (メタ) アクリル系基を有し、さらに数平均分子量が2000 以下である、モノマー及び/又はオリゴマーを含有することを特徴とする請求 項16~19記載の電子線硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、末端に(メタ)アクリロイル系基を有する(メタ)アクリル系重合体、ならびに該重合体を用いた硬化性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

分子鎖の末端にアルケニル基を有する重合体は、そのもの単独、又は、ヒドロシリル基含有化合物等の硬化剤を用いることにより架橋し、耐熱性、耐久性の優れた硬化物を与えることが知られている。そのような重合体の主鎖骨格としては、ポリエチレンオキシドやポリプロピレンオキシド、ポリテトラメチレンオキシド等のポリエーテル系重合体;ポリブタジエン、ポリイソプレン、ポリクロロプレン、ポリイソブチレンあるいはそれらの水素添加物等の炭化水素系重合体;ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリカプロラクトン等のポリエステル系重合体;ポリジメチルシロキサン等のポリシロキサン系重合体等が例示され、主鎖骨格の特性に応じて様々な用途に用いられている。

[0003]

(メタ) アクリル系重合体は、高い耐候性や耐熱性、耐油性、透明性等、上記の各種重合体では得られない特性を有しており、アルケニル基を側鎖に有するものは高耐候性塗料としての利用が提案されている(例えば、特開平3-2

77645号公報、特開平7-70399号公報)。

一方、アルケニル基を末端に有する(メタ)アクリル系重合体は製造が困難 であり、ほとんど実用化されていない。

[0004]

特開平1-247403号公報には、アルケニル基を有するジチオカーバメート、又は、ジアリルジスルフィドを連鎖移動剤として用いることによる、両末端にアルケニル基を有するアクリル系重合体の製造方法が開示されている。

また、特開平6-211922号公報には、水酸基含有ポリスルフィド、又は、アルコール系化合物を連鎖移動剤として末端に水酸基を有するアクリル系重合体を製造し、更に、水酸基の反応性を利用することによる、末端にアルケニル基を有するアクリル系重合体の製造方法が開示されている。

[0005]

一方、硬化性ゴム弾性組成物は接着剤、シール材、緩衝材等として広く利用されている。これらを硬化手段から分類すると、密封下では安定であるが大気中においては湿分の作用で室温で硬化してゴム弾性体となるいわゆる湿気硬化性組成物と、ヒドリシリル化反応などを利用して加熱により架橋反応がおこるものに大別される。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

しかし、上述した方法においては、重合体の末端にアルケニル基を確実に導入することは難しい。また、これらの方法では通常のラジカル重合が用いられているため、得られる重合体の分子量分布(重量平均分子量と数平均分子量の比)は通常、2以上と広く、従って、粘度が高いという問題があった。粘度が高いと、例えば、シーリング材や接着剤として利用する際に、施工時のハンドリングが困難になったり、補強のための充填材を多量に配合できないといった問題が生じる。

[0007]

さらに、ラジカル重合活性のある(メタ)アクリロイル基を、ラジカル重合 により重合される(メタ)アクリル系重合体に導入することは容易ではなかっ た。特にオリゴマーの末端に (メタ) アクリロイル基が導入された化合物はほ とんど合成されていない。

一方、光硬化性組成物においては、多くの場合、(メタ)アクリロイル基を持つ低分子量の化合物が用いられる。この場合、硬化中及び硬化後において、低沸点の未反応化合物が揮発することによる臭気が大きな問題となっている。これを回避するために(メタ)アクリロイル基を持つオリゴマーが用いられる。しかし、このようなオリゴマーは、主に合成上の問題から、エポキシアクリレート系、ウレタンアクリレート系、ポリエステルアクリレート系などに限定され、しかも、分子量の大きなオリゴマーはあまりない。その結果として、それらの硬化物は比較的固い硬化物になりがちであり、良好なゴム弾性を持つものは得られない。

[0008]

本発明は、上記に鑑み、分子末端に(メタ)アクリロイル系基を高い比率で 有する(メタ)アクリル系重合体を提供すると共に、それらを用いた光及び電 子線硬化性組成物を提供することを目的とするものである。

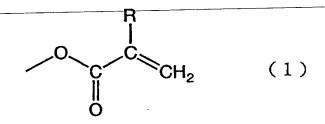
[0009]

【課題を解決するための手段】

本発明は、一般式1

[0010]

【化5】



[0011]

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。) で表される(メタ)アクリロイル系基を、1分子あたり少なくとも1個、分子 末端に有する(メタ)アクリル系重合体、及び、

(1)該重合体、(2)光重合開始剤を主成分とする光及び電子線硬化性組成物に関する。

本発明においては、(メタ)アクリル系重合体の末端基は、一般式1

[0012]

【化6】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

[0013]

(式中、Rは水素、または、メチル基を表す。) で表される。

更に、(メタ) アクリル系重合体は、重合体主鎖が、有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物を開始剤、周期律表第8族、9族、10族、または11族元素を中心金属とする金属錯体を触媒として(メタ) アクリル系モノマーを重合して製造された(メタ) アクリル系重合体からなるか、あるいは、重合体主鎖が、連鎖移動剤を用いて(メタ) アクリル系モノマーを重合して製造された(メタ) アクリル系重合体からなるものが好ましい。特に前者の方法が好ましく、さらに触媒として銅、ニッケル、ルテニウム、鉄の錯体を用いたものが好ましく、中でも銅の錯体を用いたものが好ましい。

本発明の末端官能基は、一般式2、

 $-CH_2-C(R^1)(CO_2R^2)(X)$ (2)

(式中、 R^1 は、水素、又は、メチル基を表す。 R^2 は、炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル基、炭素数 $6 \sim 20$ のアリール基、又は、炭素数 $7 \sim 20$ のアラルキル基を表す。Xは、塩素、臭素、又は、ヨウ素を表す。)

で表される末端構造を有する(メタ)アクリル系重合体と、一般式3

[0014] [化7]

$$M^{+-}O$$
 C
 C
 CH_2
 CH_2
 CH_2

[0015]

(式中、Rは水素、または、炭素数 $1 \sim 20$ の有機基を表す。 M^+ はアルカリ 金属、または4 級アンモニウムイオンを表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されるか、

あるいは、末端に水酸基を有する(メタ)アクリル系重合体と、一般式4

[0016]

【化8】

$$X \xrightarrow{C} C C CH_2$$
 (4)

[0017]

(式中、Rは水素、または、炭素数 $1\sim20$ の有機基を表す。Xは塩素、または臭素を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されるか、

あるいは、末端に水酸基を有する(メタ)アクリル系重合体と、ジイソシアネ

ート化合物との反応の後に、残存イソシアネート基と一般式5

[0018]

【化9】

[0019]

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。R 'は炭素数2~20の2価の有機基を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造することが好ましく、特に一般式2で表される末端と一般式3で示される化合物を用いた方法が好ましい。

本発明の(メタ)アクリル系重合体の形態としては、ポリ (アクリル酸エステル)系重合体、特にポリ (アクリル酸ブチル)系重合体で、数平均分子量が5000以上、ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定した重量平均分子量 (Mw)と数平均分子量 (Mn)の比 (Mw/Mn)の値が1.8以下であることが好ましい。

[0020]

本発明の光及び電子線硬化性組成物においては、光重合開始剤が光ラジカル開始剤、あるいは、光アニオン開始剤であることが好ましい。

[0021]

【発明の実施の形態】

本発明の(メタ)アクリル系重合体は、上記一般式1で表される基を、1分子あたり少なくとも1個、分子末端に有するものである。1分子あたり1個未満であると、硬化性が悪くなる。本発明の(メタ)アクリル系重合体1分子当たりの上記一般式1で表される基の数は、1.2~4個であるのが好ましい。

[0022]

一般式1において、Rの具体例としては特に限定されず、例えば、-H、 $-CH_3$ 、 $-CH_2$ CH $_3$ 、 $-(CH_2)$ $_n$ CH $_3$ (nは $2\sim1$ 9の整数を表す

)、 $-C_6H_5$ 、 $-CH_2OH$ 、-CN 等が挙げられるが、好ましくは-H、 $-CH_3$ である。

本発明の(メタ)アクリル系重合体の主鎖を構成するモノマーとしては特に 制約はなく、各種のものを用いることができる。例示するならば、(メタ)ア クリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アクリル酸-n-プロ ピル、(メタ)アクリル酸イソプロピル、(メタ)アクリル酸-n-ブチル、 (メタ) アクリル酸イソブチル、 (メタ) アクリル酸-tert-ブチル、 (メタ)アクリル酸-n-ペンチル、(メタ)アクリル酸-n-ヘキシル、(メ タ) アクリル酸シクロヘキシル、(メタ) アクリル酸-n-ヘプチル、(メタ) アクリル酸-n-オクチル、(メタ) アクリル酸-2-エチルヘキシル、(メタ)アクリル酸ノニル、(メタ)アクリル酸デシル、(メタ)アクリル酸ド デシル、(メタ) アクリル酸フェニル、(メタ) アクリル酸トルイル、(メタ)アクリル酸ベンジル、(メタ)アクリル酸-2-メトキシエチル、(メタ) アクリル酸-3-メトキシプロピル等であるが、重合体のガラス転移温度が低 く、硬化物が良好なゴム弾性を持つものとしてアクリル酸エステルが好ましく 、アクリル酸-n-ブチルが特に好ましい。これらは単独で用いても2種以上 を混合して用いてもかまわない。また、必要に応じてスチレンやαーメチルス チレン、アクリロニトリル等の他のビニル系モノマーを共重合させることは差 し支えない。

[0023]

本発明の(メタ)アクリル系重合体は、分子量分布、すなわち、ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定した重量平均分子量と数平均分子量の比が好ましくは1.8以下であり、さらに好ましくは1.6以下であり、最も好ましくは1.3以下である。本発明におけるGPC測定の際には、通常は、クロロホルム又はテトラヒドロフラン等を移動相として、ポリスチレンゲルカラム等を使用し、分子量の値はポリスチレン換算値等で求めている。

[0024]

本発明の(メタ)アクリル系重合体の数平均分子量は500~10000 の範囲が好ましく、3000~4000がさらに好ましい。分子量が500 以下であると、(メタ) アクリル系重合体の本来の特性が発現されにくく、また、100000以上であると、ハンドリングが困難になる。

本発明の(メタ)アクリル系重合体の製法については特に制限はない。

重合体主鎖について、(メタ) アクリル系重合体は一般に、アニオン重合あるいはラジカル重合によって製造されるが、リビングラジカル重合、あるいは、 連鎖移動剤を用いたラジカル重合によって製造されるのが好ましく、特に前者 が好ましい。

[0025]

リビングラジカル重合は、重合末端の活性が失われることなく維持されるラ ジカル重合である。リビング重合とは狭義においては、末端が常に活性を持ち 続ける重合のことを示すが、一般には、末端が不活性化されたものと活性化さ れたものが平衡状態にある擬リビング重合も含まれる。本発明における定義も 後者である。リビングラジカル重合は近年様々なグループで積極的に研究がな されている。その例としては、ポリスルフィドなどの連鎖移動剤を用いるもの 、コバルトポルフィリン錯体 (J. Am. Chem. Soc. 1994、11 6、7943) やニトロキシド化合物などのラジカル捕捉剤を用いるもの (M acromolecules、1994、27、7228)、有機ハロゲン化 物等を開始剤とし遷移金属錯体を触媒とするアトムトランスファーラジカル重 合などがあげられる。本発明において、これらのうちどの方法を使用するかは 特に制約はないが、制御の容易さなどからアトムトランスファーラジカル重合 が好ましい。アトムトランスファーラジカル重合は、有機ハロゲン化物、また はハロゲン化スルホニル化合物を開始剤、周期律表第8族、9族、10族、ま たは11族元素を中心金属とする金属錯体を触媒として重合される。(例えば 、Matyjaszewskib、J. Am. Chem. Soc. 1995, 117, 5614, Macromolecules 1995, 28, 790 1, Science 1996, 272, 866、あるいはSawamoto ら、Macromolecules 1995, 28, 1721を参照)。こ れらの方法によると一般的に非常に重合速度が高く、ラジカル同士のカップリ ングなどの停止反応が起こりやすいラジカル重合でありながら、重合がリビン

グ的に進行し、分子量分布の狭い(すなわちMw/Mn値が1.1~1.5程度である)重合体が得られ、分子量はモノマーと開始剤の仕込み比によって自由にコントロールすることができる。

[0026]

このリビングラジカル重合では、有機ハロゲン化物、特に、反応性の高い炭 素-ハロゲン結合を有する有機ハロゲン化物(例えば、α位にハロゲンを有す るエステル化合物や、ベンジル位にハロゲンを有する化合物)、あるいはハロ ゲン化スルホニル化合物を開始剤として用いることが好ましい。触媒としては 、周期律表第8族、9族、10族、または11族元素を中心金属とする金属錯 体が用いられる。金属種としては特に1価の銅、2価のルテニウム、2価の鉄 が好適である。具体的に例示するならば、塩化第一銅、臭化第一銅、ヨウ化第 一銅、シアン化第一銅、酸化第一銅、酢酸第一銅、過塩素酸第一銅等である。 中でも特に銅錯体が好適である。銅錯体を用いる場合、触媒活性を高めるため に2, 2'ービピリジル、およびその誘導体、1,10ーフェナントロリン、 およびその誘導体、アルキルアミン等の配位子を添加することができる。また 、二価の塩化ルテニウムのトリストリフェニルホスフィン錯体(RuC12(PPh3)3)も触媒として好適である。この触媒を使用するときは、その活 性を高めるためにトリアルコキシアルミニウム等のアルミニウム化合物を添加 し得る。さらに、二価の塩化鉄のトリストリフェニルホスフィン錯体(FeC 12 (PPh3) 3) も触媒として好適である。

[0027]

この重合法においては、通常、有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホ ニル化合物が開始剤として用いられる。具体的に例示するならば、

 $C_6H_5-CH_2X$, C_6H_5-C (H) (X) CH_3 , C_6H_5-C (X) (CH₃) 2

(ただし、上の化学式中、C6H5はフェニル基、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

 $R^{1}-C$ (H) (X) $-CO_{2}R^{2}$, $R^{1}-C$ (CH₃) (X) $-CO_{2}R^{2}$, $R^{1}-C$ (H) (X) -C (O) R^{2} , $R^{1}-C$ (CH₃) (X) -C (O

) R^2

(式中、 R^1 は水素原子または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

$$R^{1}-C_{6}H_{4}-SO_{2}X$$

(上記の各式において、 R^1 は水素原子または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基、Xは塩素、臭素、またはヨウ素) 等が挙げられる。

また、重合を開始するもの以外の官能基(すなわち重合反応の前後で、実質的に構造が変化しないような官能基)を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物を用いると、末端に官能基が導入された重合体を容易に得ることができる。このような官能基としては、アルケニル基、ヒドロキシル基、エポキシ基、アミノ基、アミド基、シリル基等が挙げられる。

[0028]

アルケニル基を有する有機ハロゲン化物としては特に制限はないが、例えば、一般式 7 に示す構造を有するものが例示される。

$$R^{11}R^{12}C(X) - R^{13} - R^{14} - C(R^{1}) = CH_{2}(7)$$

良い、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

これらの化合物は、ハロゲンが結合している炭素がカルボニル基あるいはフェニル基と結合しており、炭素-ハロゲン結合が活性化されて重合を開始することができる。

[0029]

置換基 R^{11} 、 R^{12} の具体例としては、水素、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基等が挙げられる。 R^{11} と R^{12} は他端において連結して環状骨格を形成していてもよく、そ

のような場合、 $-R^{11}-R^{12}-$ は例えば、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2$ C H_2 -、 $-CH_2CH_2$ C H_2 -、 $-CH_2CH_2$ C H_2 -、 $-CH_2$ C H_2 C H_2 -、等が例示される。

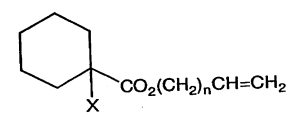
[0030]

一般式7で示される、アルケニル基を有する有機ハロゲン化物の具体例としては、

 $XCH_{2}C$ (O) O (CH_{2}) $_{n}CH=CH_{2}$, $H_{3}CC$ (H) (X) C (O) O (CH_{2}) $_{n}CH=CH_{2}$, ($H_{3}C$) $_{2}C$ (X) C (O) O (CH_{2}) $_{n}CH=CH_{2}$, $CH_{3}CH_{2}C$ (H) (X) C (O) O (CH_{2}) $_{n}CH=CH_{2}$

[0031]

【化10】



[0032]

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは0~20の整数)

 $XCH_{2}C$ (O) O (CH₂) $_{n}O$ (CH₂) $_{m}CH=CH_{2}$, $H_{3}CC$ (H

-) (X) C (O) O (CH₂) $_{n}$ O (CH₂) $_{m}$ CH=CH₂, (H₃C) $_{2}$
- C (X) C (O) O (CH₂) $_{n}$ O (CH₂) $_{m}$ CH=CH₂, CH₃CH₂
- C (H) (X) C (O) O (CH₂) $_{n}$ O (CH₂) $_{m}$ CH=CH₂

[0033]

【化11】

$$CO_2(CH_2)_{\overline{n}}O-(CH_2)_{\overline{m}}CH=CH_2$$

[0034]

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは1~20の整数、mは0~20の整数)

o, m, $p-XCH_2-C_6H_4-(CH_2)_n-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3C(H)(X)-C_6H_4-(CH_2)_n-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3CH_2C(H)(X)-C_6H_4-(CH_2)_n-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3CH_2C(H)(X)-C_6H_4-(CH_2)_n-CH=CH_2$, (上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは $0\sim2$ 0の整数)

o, m, $p-XCH_2-C_6H_4-(CH_2)_n-O-(CH_2)_m-CH=CH_2$

o, m, $p-CH_3C$ (H) (X) $-C_6H_4-$ (CH₂) $_n-O-$ (CH₂) $_m-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3CH_2C$ (H) (X) $-C_6H_4-$ (CH₂) $_n-O-$ (CH₂) $_mCH=CH_2$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは1~20の整数

、mは0~20の整数)

o, m, $p-XCH_2-C_6H_4-O-(CH_2)_n-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3C(H)(X)-C_6H_4-O-(CH_2)_n-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3CH_2C(H)(X)-C_6H_4-O-(CH_2)_n-CH=CH_2$, $H=CH_2$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは0~20の整数)

o, m, $p - XCH_2 - C_6H_4 - O - (CH_2)_n - O - (CH_2)_m - C$

 $H=CH_2$ 、 o, m, p- CH_3C (H) (X) $-C_6H_4-O-$ (CH_2) n-O- (CH_2) $n-CH=CH_2$ 、 o, m, p- CH_3CH_2C (H) (X) $-C_6H_4-O-$ (CH_2) n-O- (CH_2) $n-CH=CH_2$ (上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは1~20の整数、mは0~20の整数)

アルケニル基を有する有機ハロゲン化物としてはさらに一般式 8 で示される 化合物が挙げられる。

 $H_2C=C$ (R^1) $-R^{14}-C$ (R^{11}) (X) $-R^{15}-R^{12}$ (8) (式中、 R^1 、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{14} 、Xは上記に同じ、 R^{15} は、直接結合、-C (O) O- (x, x) 、-C (O) - (x) 、x) 、x0 、x1 、x2 、x3 、x4 x4 、x4 、x4 、x4 x4 x

R14は直接結合、または炭素数 1~20の2価の有機基(1個以上のエーテル結合を含んでいても良い)であるが、直接結合である場合は、ハロゲンの結合している炭素にビニル基が結合しており、ハロゲン化アリル化物である。この場合は、隣接ビニル基によって炭素-ハロゲン結合が活性化されているので、R15としてC(O)O基やフェニレン基等を有する必要は必ずしもなく、直接結合であってもよい。R14が直接結合でない場合は、炭素-ハロゲン結合を活性化するために、R15としてはC(O)O基、C(O)基、フェニレン基が好ましい。

式8の化合物を具体的に例示するならば、

 $CH_2 = CHCH_2X$, $CH_2 = C$ (CH_3) CH_2X , $CH_2 = CHC$ (H_3)

-) (X) CH_3 , $CH_2 = C$ (CH_3) C (H) (X) CH_3 , $CH_2 = CH$
- $C(X)(CH_3)_2$, $CH_2 = CHC(H)(X)C_2H_5$, $CH_2 = CH$
- C (H) (X) CH (CH₃) 2, CH₂=CHC (H) (X) C₆H₅, C
- $H_2 = CHC (H) (X) CH_2C_6H_5, CH_2 = CHCH_2C (H) (X)$
-) $-CO_2R$, $CH_2 = CH$ (CH_2) $_2C$ (H) (X) $-CO_2R$, CH_2 = CH (CH_2) $_3C$ (H) (X) $-CO_2R$,
- $CH_2 = CH (CH_2)_3 C (H) (X) CO_2 R, CH_2 = CHCH_2 C$
- (H) (X) $-C_6H_5$, $CH_2=CH$ (CH_2) $_2C$ (H) (X) $-C_6H$

5. $CH_2 = CH (CH_2)_{3}C (H) (X) - C_6H_5$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは炭素数 $1\sim20$ のアルキル基、アリール基、アラルキル基)

等を挙げることができる。

[0035]

アルケニル基を有するハロゲン化スルホニル化合物の具体例を挙げるならば

o-, m-, $p-CH_2=CH-(CH_2)_n-C_6H_4-SO_2X$, o-,

m-, $p-CH_2=CH-(CH_2)_n-O-C_6H_4-SO_2X$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは0~20の整数)

等である。

[0036]

アルケニル基を持つ開始剤の場合、その開始剤のオレフィンが重合末端と反応する可能性があるため、重合条件および添加するオレフィン化合物との反応 条件には注意が必要である。

架橋性シリル基を有する有機ハロゲン化物としては特に制限はないが、例えば一般式 9 に示す構造を有するものが例示される。

 $R^{11}R^{12}C$ (X) $-R^{13}-R^{14}-C$ (H) (R^{1}) $CH^{2}-[Si(R^{16})_{2}-b(Y)_{b}O]_{m}-Si(R^{17})_{3-a}(Y)_{a}$ (9)

(式中、 R^1 、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 、X、m、は上記に同じ。 R^{16} および R^{17} は、それぞれ独立に、炭素数 $1\sim 2$ 0のアルキル基、炭素数 $6\sim 2$ 0のアリール基、炭素数 $7\sim 2$ 0のアラルキル基または(R') $_3$ SiO-(R'は、それぞれ独立に、炭素数 $1\sim 2$ 0の置換あるいは非置換の炭化水素基である)で示されるトリオルガノシロキシ基である。また Yは、それぞれ独立に、水酸基または加水分解性基である。さらに、aは 0、1、2、30いずれかであり、bは 0、1、20いずれかであり、aとbが同時に 0になることはない。)

式9の化合物を具体的に例示するならば、

```
XCH_2C (O) O (CH<sub>2</sub>) _kSi (OCH<sub>3</sub>) _3, CH_3C (H) (X)
C (O) O (CH<sub>2</sub>) _{k}S i (OCH<sub>3</sub>) _{3}, (CH<sub>3</sub>) _{2}C (X) C (O)
O (CH<sub>2</sub>) _{\mathbf{k}}S i (OCH<sub>3</sub>) _{\mathbf{3}}, XCH<sub>2</sub>C (O) O (CH<sub>2</sub>) _{\mathbf{k}}S i (
_{\mathrm{CH_3}}) (OCH_{\mathrm{3}}) _{\mathrm{2}}, _{\mathrm{CH_3}}C (H) (X) C (O) O (CH_{\mathrm{2}}) _{\mathrm{k}}S i
 (CH_3) (OCH_3) 2, (CH_3) 2C (X) C (O) O (CH_2) kS
i (CH<sub>3</sub>) (OCH<sub>3</sub>) 2
 (上記の各式において、Xは塩素、臭素、ヨウ素、kは0~20の整数、)
{\rm XCH_2C} (O) O (CH<sub>2</sub>) {}_{\rm n}O (CH<sub>2</sub>) {}_{\rm m}S i (OCH<sub>3</sub>) {}_{\rm 3}, H{}_{\rm 3}C
C (H) (X) C (O) O (CH<sub>2</sub>) _{n}O (CH<sub>2</sub>) _{m}S i (OCH<sub>3</sub>) _{3}
 (H_3C) _2C (X) C (O) O (CH_2) _nO (CH_2) _mS i (OCH_3
) _3, _{\mathrm{CH_3CH_2C}} (H) (X) C (O) O (CH_2) _{\mathrm{n}}O (CH_2) _{\mathrm{m}}S
 i (OCH_3) _3, XCH_2C (O) O (CH_2) _nO (CH_2) _mS i (C
 _{\mathrm{H_3}}) (OCH<sub>3</sub>) <sub>2</sub>, _{\mathrm{H_3}}CC (H) (X) C (O) O (CH<sub>2</sub>) _{\mathrm{n}}O (C
 H_2) _m - S i (CH_3) (OCH_3) _2, (H_3C) _2C (X) C (O) O
  (CH_2)_nO(CH_2)_m-Si(CH_3)(OCH_3)_2, CH_3CH_2
 C (H) (X) C (O) O (CH<sub>2</sub>) _{n}O (CH<sub>2</sub>) _{m}-Si (CH<sub>3</sub>) (O
 CH_3)_2
  (上記の各式において、Xは塩素、臭素、ヨウ素、nは1~20の整数、mは
 0~20の整数)
  o, m, p - XCH_2 - C_6H_4 - (CH_2)_2Si (OCH_3)_3, o, m
 , p-CH_3C (H) (X) -C_6H_4- (CH<sub>2</sub>) _2Si (OCH<sub>3</sub>) _3
  o, m, p - CH_3CH_2C (H) (X) -C_6H_4 - (CH<sub>2</sub>) 2Si (O
  CH_3) 3, o, m, p-XCH_2-C_6H_4-(CH_2) 3S i (OCH3
  ) 3, o, m, p-CH_3C (H) (X) -C_6H_4- (CH<sub>2</sub>) _3Si (O
  CH_3) 3, o, m, p-CH_3CH_2C (H) (X) -C_6H_4- (CH_2
  ) _3S i (OCH_3) _3, o, m, p-XCH_2-C_6H_4- (CH_2) _2-
  O-(CH_2)_3Si(OCH_3)_3, o, m, p-CH_3C(H)(X)-
  C_6H_4-(CH_2)_2-O-(CH_2)_3Si(OCH_3)_3, o, m, p
```

 $-CH_3CH_2C$ (H) (X) $-C_6H_4-$ (CH₂) $_2-O-$ (CH₂) $_3$

Si (OCH_3) 3、 0、 m, $P-XCH_2-C_6H_4-O-(CH_2)$ 3S i (OCH_3) 3、 0、 m, $P-CH_3C$ (H) $(X)-C_6H_4-O-(CH_2)$ 3Si (OCH_3) 3、 0、 m, $P-CH_3CH_2C$ (H) (X)-C (OCH_4) 3 Si (OCH_3) 3、 0、 m, $P-CH_3CH_2C$ (H) (X) - C (OCH_4) 3 Si (OCH_3) 3、 0、 m, (OCH_4) 3 Si (OCH_3) 3、 0、 m, (OCH_4) 3 Si (OCH_3) 3、 0、 m, (OCH_4) 3 Si (OCH_4) 4 Si (OCH_4) 5 Si (OCH_4) 5 Si (OCH_4) 5 Si (OCH_4) 6 Si (OCH_4) 6

[0037]

架橋性シリル基を有する有機ハロゲン化物としてはさらに、一般式10で示される構造を有するものが例示される。

 $(R^{17})_{3-a}$ $(Y)_{a}$ S $i-[OSi(R^{16})_{2-b}(Y)_{b}]_{m}-CH_{2}-C$ $(H)(R^{1})-R^{14}-C(R^{11})(X)-R^{15}-R^{12}(10)$ (式中、 R^{1} 、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{14} 、 R^{15} 、 R^{16} 、 R^{17} 、a、b、m、X、Yは上記に同じ)

このような化合物を具体的に例示するならば、

 $\begin{array}{c} (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i CH}_2\text{CH}_2\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ \text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _2 \ (\text{CH}_3) \ \text{S i CH}_2\text{CH}_2\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ \text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (C} \ \text{H}_2) \ _2\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{CO}_2\text{R}, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _2 \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _2 \ \ (\text{CH}_3) \ \text{S i (CH}_2) \ _3\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{CO}_2\text{R}, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _2 \ \ (\text{CH}_3) \ \text{S i (CH}_2) \ _3\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{CO}_2\text{R}, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{CO}_2\text{R}, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _2 \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{CO}_2\text{R}, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_5, \ \ (\text{CH}_3\text{O}) \ _3\text{S i (CH}_2) \ _4\text{C (H)} \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_6, \ \ (\text{X}) \ -\text{C}_6\text{H}_6, \ \ ($

) $-C_6H_5$, $(CH_3O)_2$ (CH_3) Si $(CH_2)_4C$ (H) (X) $-C_6H_5$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは炭素数1~20 のアルキル基、アリール基、アラルキル基)

等が挙げられる。

ヒドロキシル基を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物 としては特に制限はないが、下記のようなものが例示される。

 $HO-(CH_2)_n-OC(O)C(H)(R)$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは水素原子または 炭素数1~20のアルキル基、アリール基、アラルキル基、nは1~20の整 数)

アミノ基を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物として は特に制限はないが、下記のようなものが例示される。

 $H_2N - (CH_2)_n - OC(O)C(H)(R)(X)$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは水素原子または 炭素数1~20のアルキル基、アリール基、アラルキル基、nは1~20の整 数)

エポキシ基を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物としては特に制限はないが、下記のようなものが例示される。

[0038]

【化12】

$$O$$
 $(CH_2)_{\overline{n}}$ O R

[0039]

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは水素原子または

炭素数 $1\sim2$ 0 のアルキル基、アリール基、アラルキル基、n は $1\sim2$ 0 の整数)

本発明のオレフィン末端構造を1分子内に2つ以上有する重合体を得るためには、2つ以上の開始点を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物が開始剤として用いられる。具体的に例示するならば、

[0040]

【化13】

(式中、C6H4はフェニレン基、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

(式中、Rは炭素数1~20のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基、nは0~20の整数、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

(式中、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは0~20の整数)

[0041]

【化14】

$$CH_2-CH_2-CH_2-CH_2$$

(式中、nは0~20の整数、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

o,m.p-
$$X$$
— CH_2 - C - O - C_6H_4 - O - C - CH_2 - X

 $o_{,m,p}$ X— SO_2 — C_6H_4 - SO_2 —X

(式中、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

[0042]

等があげられる。

この重合において用いられる(メタ)アクリル系のモノマーとしては特に制 約はなく、既に例示したものをすべて好適に用いることができる。

重合は無溶剤または各種の溶剤中で行うことができる。溶剤の種類としては、ベンゼン、トルエン等の炭化水素系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素系溶媒、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶媒、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ローブチルアルコール、tertーブチルアルコール等のアルコール系溶媒、アセトニトリル、プロピオニトリル、ベンゾニトリル等のニトリル系溶媒、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート等のカーボネート系溶媒等が挙げられ、単独または2種以上を混合して用いることができる。また、重合は室温~200℃の範囲で行うことができ、好ましくは50~150℃である。

[0043]

連鎖移動剤(テロマー)を用いたラジカル重合としては、特に限定されないが、本発明に適した末端構造を有した(メタ)アクリル系重合体を得る方法としては、次の2つの方法が例示される。

ハロゲン化炭化水素を連鎖移動剤として用いてハロゲン末端の重合体を得る方法と、水酸基含有メルカプタンあるいは水酸基含有ポリスルフィド等を連鎖 移動剤として用いて水酸基末端の重合体を得る方法である。

本発明の末端官能基を導入する方法としては特に制限はないが、一般式2、

 $-CH_2-C(R^1)(CO_2R^2)(X)$

(式中、 R^1 は、水素、又は、メチル基を表す。 R^2 は、炭素数 $1 \sim 200$ アルキル基、炭素数 $6 \sim 200$ アリール基、又は、炭素数 $7 \sim 200$ アラルキル基を表す。Xは、塩素、臭素、又は、ヨウ素を表す。)

で表される末端構造を有する(メタ)アクリル系重合体と、一般式3

[0044]

【化15】

$$M^{+-O} \subset C \subset CH_2$$
 (3)

[0045]

(式中、Rは水素、または、炭素数 $1\sim 2$ 0の有機基を表す。 M^+ はアルカリ 金属、または4級アンモニウムイオンを表す。)

で示される化合物との反応を行って製造される、

あるいは、末端に水酸基を有する(メタ)アクリル系重合体と、一般式4

[0046]

【化16】

$$X \xrightarrow{C} C C CH_2$$
 (4)

[0047]

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。Xは塩素、または臭素を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造される、

あるいは、末端に水酸基を有する(メタ)アクリル系重合体に、ジイソシアネ

ート化合物を反応させ、残存イソシアネート基と一般式5

[0048]

【化17】

$$HO \longrightarrow R' \longrightarrow C \longrightarrow CH_2$$
 (5)

[0049]

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。R'は炭素数2~20の2価の有機基を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されることが好ましく、特に一般式2 で表される末端と一般式3で示される化合物を用いた方法が好ましい。

一般式2で表される末端構造を有する(メタ)アクリル系重合体は、上述した有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物を開始剤、周期律表第8族、9族、10族、または11族元素を中心金属とする金属錯体を触媒として(メタ)アクリル系モノマーを重合する方法、あるいは、ハロゲン化合物を連鎖移動剤として(メタ)アクリル系モノマーを重合する方法により製造されるが、好ましくは前者である。

[0050]

一般式 3 で表される化合物としては特に限定されないが、Rの具体例としては、例えば、- H、- C H $_3$ 、- C H $_2$ C H $_3$ 、- (C H $_2$) $_n$ C H $_3$ (nは $2\sim1$ 9の整数を表す)、- C $_6$ H $_5$ 、- C H $_9$ O H、- C N、

等が挙げられ、好ましくは-H、 $-CH_3$ である。 M^+ はオキシアニオンの対カチオンであり、 M^+ の種類としてはアルカリ金属イオン、具体的にはリチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、および4級アンモニウムイオンが挙げられる。4級アンモニウムイオンとしてはテトラメチルアンモニウムイオン、テトラエチルアンモニウムイオン、テトラベンジルアンモニウムイオン、トリメチルドデシルアンモニウムイオン、テトラブチルアンモニウムイオンおよびジメチルピペリジニウムイオン等が挙げられ、好ましくはナトリウム

イオン、カリウムイオンである。一般式3のオキシアニオンの使用量は、一般式2のハロゲン末端に対して、好ましくは1~5当量、更に好ましくは1.0~1.2当量である。この反応を実施する溶媒としては特に限定はされないが、求核置換反応であるため極性溶媒が好ましく、例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーテル、アセトン、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミド、アセトニトリル、等が用いられる。反応を行う温度は限定されないが、一般に0~70℃で、重合性の末端基を保持するために好ましくは50℃以下、更に好ましくは室温で行う。

[0051]

末端に水酸基を有する(メタ)アクリル系重合体は、上述した有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物を開始剤、周期律表第8族、9族、10族、または11族元素を中心金属とする金属錯体を触媒として(メタ)アクリル系モノマーを重合する方法、あるいは、水酸基を持つ化合物を連鎖移動剤として(メタ)アクリル系モノマーを重合する方法により製造されるが、好ましくは前者である。

[0052]

一般式4で表される化合物としては特に限定されないが、Rの具体例としては、例えば、-H、-CH $_3$ 、-CH $_2$ CH $_3$ 、-(CH $_2$) $_n$ CH $_3$ (nは $2\sim1$ 9の整数を表す)、-C $_6$ H $_5$ 、-CH $_2$ OH、-CN、等が挙げられ、好ましくは-H、-CH $_3$ である。

一般式 5 で表される化合物としては特に限定されないが、Rの具体例としては、例えば、-H、-CH $_3$ 、-CH $_2$ CH $_3$ 、-(CH $_2$) $_n$ CH $_3$ (nは $2\sim19$ の整数を表す)、-C $_6$ H $_5$ 、-CH $_2$ OH、-CN、等が挙げられ、好ましくは-H、-CH $_3$ である。具体的な化合物としては、メタクリル酸 2-ヒドロキシプロピルが挙げられる。

[0053]

本発明の光及び電子線硬化性組成物は、上記の(メタ)アクリル系重合体と光重合開始剤を主成分とする硬化性組成物である。

本発明に用いられる光重合開始剤としては特に制限はないが、光ラジカル開 始剤と光アニオン開始剤が好ましく、例えば、アセトフェノン、プロピオフェ ノン、ベンゾフェノン、キサントール、フルオレイン、ベンズアルデヒド、ア ンスラキノン、トリフェニルアミン、カルバゾール、3-メチルアセトフェノ ン、4-メチルアセトフェノン、3-ペンチルアセトフェノン、4-メトキシ アセトフェン、3-ブロモアセトフェノン、4-アリルアセトフェノン、p-ジアセチルベンゼン、3-メトキシベンゾフェノン、4-メチルベンゾフェノ ン、4-クロロベンゾフェノン、4,4 '-ジメトキシベンゾフェノン、4-クロロー4'ーベンジルベンゾフェノン、3ークロロキサントーン、3,9-ジクロロキサントーン、3-クロロ-8-ノニルキサントーン、ベンソイル、 ベンゾインメチルエーテル、ベンゾインブチルエーテル、ビス(4 -ジメチル アミノフェニル)ケトン、ベンジルメトキシケタール、2-クロロチオキサン トーン等が挙げられる。これらの開始剤は単独でも、他の化合物と組み合わせ ても良い。具体的には、ジエタノールメチルアミン、ジメチルエタノールアミ ン、トリエタノールアミンなどのアミンとの組み合わせ、更にこれにジフェニ ルヨードニウムクロリドなどのヨードニウム塩と組み合わせたもの、メチレン ブルーなどの色素及びアミンと組み合わせたものが挙げられる。

[0054]

また、近赤外光重合開始剤として、近赤外光吸収性陽イオン染料を使用しても構わない。近赤外光吸収性陽イオン染料としては、650~1500nmの領域の光エネルギーで励起する、例えば特開平3-111402号、特開平5-194619号公報等に開示されている近赤外光吸収性陽イオン染料ーボレート陰イオン錯体などを用いるのが好ましく、ホウ素系増感剤を併用することがさらに好ましい。

[0055]

光重合開始剤の添加量は系をわずかに光官能化するだけでよいので、特に制限はないが、この組成物の重合体100部に対して、0.001~10重量部が好ましい。

本発明の硬化性組成物は、基本的に上記成分を主成分とするが、その目的に

応じて、重合性のモノマー及び/又はオリゴマーや各種添加剤を併用しても構わない。重合性のモノマー及び/又はオリゴマーとしては、ラジカル重合性の基を持つモノマー及び/又はオリゴマー、あるいはアニオン重合性の基を持つモノマー及び/又はオリゴマーが好ましい。ラジカル重合性の基としては、(メタ)アクリル基、スチレン基、アクリロニトリル基、ビニルエステル基、Nービニルピロリドン基、アクリルアミド基、共役ジエン基、ビニルケトン基、塩化ビニル基等が挙げられる。なかでも、本発明の重合体と類似する(メタ)アクリル基、スチレン基、アクリロニトリル基、Nービニルピロリドン基、アクリル基、スチレン基、アクリロニトリル基、Nービニルピロリドン基、アクリルアミド基、共役ジエン基、ビニルケトン基、等が挙げられる。なかでも、本発明の重合体と類似する(メタ)アクリル基を持つものが好ましい。

[0056]

上記のモノマーの具体例としては、(メタ)アクリレート系モノマー、環状アクリレート、Nービニルピロリドン、スチレン系モノマー、アクリロニトリル、Nービニルピロリドン、アクリルアミド系モノマー、共役ジエン系モノマー、ビニルケトン系モノマーなどが挙げられる。(メタ)アクリレート系モノマーとしては、(メタ)アクリル酸nーブチル、(メタ)アクリル酸2ーエチルヘキシル、(メタ)アクリル酸イソオクチル、(メタ)アクリル酸イソノニルや下式の化合物などを挙げることができる。

[0057]

【化18】

$$H_{2}C = CH - C - \left(OCH_{2}CH_{2}\right)_{n} OCH_{2} - \frac{H}{C} - C_{4}H_{9}$$

$$H_{2}C = CH - C - \left(OCH_{2}CH_{2}\right)_{n} OC_{2}H_{5}$$

$$H_{2}C = CH - C - \left(OCH_{2}CH_{2}\right)_{n} O - \left(OCH_{3}CH_{2}\right)_{n} O - \left(OCH_{3}CH_{3}\right)_{n} O - \left$$

[0058]

【化19】

[0059]

【化20】

$$H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2}O$$
 $H_{2}C = CH - C - O$
 $H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2} - NCO$
 $H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2} - NCO$
 $H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2} - NCO$
 $H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2}CH - CH - (CH_{2})_{7}CH_{3}$
 $H_{2}C = CH - C - NHCH_{2} - O-CH_{2}-CH - CH_{2}$

[0060]

СН_з

【化21】

$$H_2C$$
= CH - C - OCH_2CH_2) O - Br

$$CH_3 O$$
 $H_2C=C-C-O$
 Br
 Br
 Br
 Br

[0061]

【化22】

$$H_2C = C - C - OCH_2CH_2 - (CF_2CF_2)_n - F$$

[0062]

スチレン系モノマーとしてはスチレン、αーメチルスチレン等が、アクリルアミド系モノマーとしてはアクリルアミド、N, Nージメチルアクリルアミド等が、共役ジエン系モノマーとしてはブタジエン、イソプレン等が、ビニルケトン系モノマーとしてはメチルビニルケトン等が挙げられる。

多官能モノマーとしては、ネオペンチルグリコールポリプロポキシジアクリレート、トリメチロールプロパンポリエトキシトリアクリレート、ビスフェノールFポリエトキシジアクリレート、ビスフェノールAポリエトキシジアクリレート、ジペンタエリスリトールポリヘキサノリドへキサクリレート、トリス(ヒドロキシエチル)イソシアヌレートポリヘキサノリドトリアクリレート、トリシクロデカンジメチロールジアクリレート2-(2-アクリロイルオキシー1,1-ジメチル)-5-エチル-5-アクリロイルオキシメチル-1,3-ジオキサン、テトラブロモビスフェノールAジエトキシジアクリレート、4-ジメルカプトジフェニルサルファイドジメタクリレート、ポリテトラエチレングリコールジアクリレート、1,9-ノナンジオールジアクリレート、ジトリメチロールプロパンテトラアクリレート等が挙げられる。

オリゴマーとしては、ビスフェノールA型エポキシアクリレート樹脂、フェノールノボラック型エポキシアクリレート樹脂、クレゾールノボラック型エポキシアクリレート樹脂等のエポキシアクリレート系樹脂、COOH基変性エポキシアクリレート系樹脂、ポリオール(ポリテトラメチレングリコール、エチレ

ングリコールとアジピン酸のポリエステルジオール、 ε ーカプロラクトン変性 ポリエステルジオール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリカーボネートジオール、水酸基末端水添ポリイソプレン、水酸基末端ポリブタジエン、水酸基末端ポリイソブチレン等)と有機イソシアネート(トリレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート等)から得られたウレタン樹脂を水酸基含有(メタ)アクリレート(ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、ヒドロキシブチル(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート等)を反応させて得られたウレタンアクリレート系樹脂、上記ポリオールにエステル結合を介して(メタ)アクリル基を導入した樹脂、ポリエステルアクリレート系樹脂等が挙げられる。

[0063]

これらのモノマー及びオリゴマーは、用いられる開始剤及び硬化条件により 選択される。

また、(メタ) アクリル系基を有するモノマー及び/又はオリゴマーの数平 均分子量は、2000以下であることが好ましく、1000以下であることが 、相溶性が良好であるという理由からさらに好ましい。

[0064]

本発明の光及び電子線硬化性組成物を硬化させる方法は特に限定されないが、その光重合開始剤開始剤の性質に応じて、高圧水銀灯、低圧水銀灯、電子線 照射装置、ハロゲンランプ、発光ダイオード、半導体レーザー等による光及び 電子線の照射が挙げられる。

本発明の重合体は、上記の光及び電子線硬化性組成物以外に、各種の硬化性 組成物に利用でき、また、マクロマーとしての利用が可能である。本発明の硬 化性組成物の具体的な用途としては、シーリング材、接着剤、粘着材、弾性接 着剤、塗料、粉体塗料、発泡体、電気電子用ポッティング材、フィルム、ガス ケット、レジスト、各種成形材料、人工大理石等を挙げることができる。

[0065]

【実施例】

以下に本発明の具体的な実施例を示すが、本発明は、下記実施例に限定されるものではない。なお、実施例におけるGPC測定は、クロロホルムを移動相としてポリスチレンゲルカラムを使用し、分子量の値はポリスチレン換算値で求めた。

(製造例1)

臭化第一銅を触媒、ペンタメチルジエチレントリアミンを配位子、ジエチルー 2,5 ージブロモアジペートを開始剤としてアクリル酸ブチルを重合し、数平均分子量10900、分子量分布1.12の両末端に臭素基を持つポリ(アクリル酸ブチル)を得た。この重合体20.0gに、メタクリル酸カリウム塩1.64gを加え、室温で2日間攪拌した。反応混合物を酢酸エチル(50 mL)で希釈し、不溶部を濾過した。濾液を更に酢酸エチル(150 mL)で希釈し、水およびブラインで洗浄した。有機層をNa $_2$ SO $_4$ で乾燥し、揮発分を減圧留去することにより、両末端にメタクリロイル基を有するポリ(アクリル酸ブチル)を得た。

重合体1分子当たりに導入されたメタクリロイル基は 1 H NMR分析により1. 5 2 個であった。

(実施例1)

製造例1で得られた両末端にメタクリロイル基を有するポリ(アクリル酸ブチル)2.0gに、ベンゾフェノン(25.2mg、0.138mmol)、ジエタノールメチルアミン(0.079mL、0.691mmol)、およびジフェニルヨードニウムクロリド(35.0mg、0.111mmol)を加え、よく混合した。

[0066]

このようにして得られた組成物の一部をガラス板上に塗布し、高圧水銀ラン プ

を用い、50cmの照射距離で5分間、光を照射することにより、ゴム状の硬 化物を得た。

(実施例2)

製造例1で得られた両末端にメタクリロイル基を有するポリ(アクリル酸ブチル)3.0gに、ベンゾフェノン(0.207mmol、50重量%酢酸エチル溶液)、ジエタノールメチルアミン(0.119mL、1.036mmol)を加え、よく混合した。

[0067]

このようにして得られた組成物を型枠に流し込み、揮発分を減圧留去した後、高圧水銀ランプを用い、50cmの照射距離で10分間、光を照射することにより、ゴム状硬化物を得た。

上記硬化物から3号ミニダンベル試験片を打ち抜き、島津製オートグラフを 用いて引張り試験を行った。破断強度0.34MPaおよび破断伸び56%で あった(測定条件:23℃、引張り速度200mm/分)。

(比較例1)

製造例1で得られた両末端にメタクリロイル基を有するポリ(アクリル酸ブチル)をガラス板上に塗布し、高圧水銀ランプを用い、50cmの照射距離で20分間、光を照射したが、硬化しなかった。

(比較例2)

製造例1で得られた両末端に臭素基を有するポリ(アクリル酸ブチル)2. 0gに、ベンゾフェノン(25.2mg、0.138mmol)、ジエタノー ルメチルアミン(0.079mL、0.691mmol)、およびジフェニル ヨードニウムクロリド(35.0mg、0.111mmol)を加え、よく混 合した。

[0068]

このようにして得られた組成物の一部をガラス板上に塗布し、高圧水銀ラン プ

を用い、50cmの照射距離で20分間、光を照射したが、硬化しなかった。

[0069]

【発明の効果】

本発明の末端に(メタ)アクリロイル系の官能基を有する(メタ)アクリル系重合体は、末端に高い比率で、重合活性を持つ(メタ)アクリロイル系の官

特平10-04730

能基が導入されているので、硬化性組成物などに好適に使用しうる。また、この重合体を用いた光及び電子線硬化性組成物は、重合体の主鎖が(メタ)アクリル系重合体であるため耐候性が高く、官能基が末端に導入されているためゴム弾性などの特性を発現しうる。



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】耐候性のあるビニル系重合体の主鎖を持ち、末端に重合性の官能基を 持つ重合体、ならびに、その重合体と光重合開始剤を主成分とする光及び電子 線硬化性組成物を提供すること。

【解決手段】末端に(メタ)アクリロイル系官能基を有する(メタ)アクリル系重合体。この重合体はリビングラジカル重合等により製造された重合体の末端官能基の変換等により製造される。この重合体に光ラジカル開始剤などの光重合開始剤を添加すると光及び電子線硬化性組成物になる。

特平10-04730

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

申請人

【識別番号】

000000941

【住所又は居所】

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

【氏名又は名称】

鐘淵化学工業株式会社



識別番号

[000000941]

1. 変更年月日

1990年 8月27日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

氏 名

鐘淵化学工業株式会社

THIS PAGE BLANK (USPTO)